PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-275137

(43)Date of publication of application: 30.11.1987

(51)Int.CI.

CO8J 7/16 DO6M 14/00

H01B 1/20

(21)Application number : 61-252648

(71)Applicant: ACHILLES CORP

(22)Date of filing:

23.10.1986

(72)Inventor: ITO MAMORU

KATAGAWA YOSHIRO TAJIMA HIROYUKI

SAWACHIKA YASUMASA KIMURA MASANORI

MIZOGUCHI IKUO

(30)Priority

Priority number: 60247763

Priority date: 05.11.1985

Priority country: JP

(54) PREPARATION OF CONDUCTIVE COMPOSITE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain easily a composite having excellent durability in its conductivity, by polymerizing a monomer capable of forming an electron-conjugated polymer in the presence of an oxidative polymerization agent and a dopant in a treating liq. wherein a specific material to be made conductive is immersed.

CONSTITUTION: A conductive composite comprising a material to be made conductive and an electron-conjugated polymer is obtained by polymerizing a monomer which has conjugated double bonds in its molecular structure and can be polymerized by oxidation (e.g. pyrrole) in a treating liq. wherein a material to be made conductive consisting of a highly water-absorbing synthetic resin or fiber (e.g. nylon-6 film) is immersed in the presence of an oxidative polymerization agent (e.g. potassium peroxodisulfate) and, if necessary, a dopant (e.g. ferric chloride). This composite is useful as materials for preventing occurrence of static electricity such as IC packaging materials, working clothes and the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

BEST AVAILABLE COPY

卵日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

昭62-275137 ¹⁰ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

磁公開 昭和62年(1987)11月30日

C 08 J 7/16 D 06 M 14/00 H 01 B 1/20

7206-4F 6768-4L Z-8222-5E

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

導電性複合体の製造方法 **公発明の名称**

> 图 昭61-252648 ②特

23出 頭 昭61(1986)10月23日

③昭60(1985)11月5日③日本(JP)③特額 昭60-247763 優先権主張

73発 明 者

守 郎

夫

足利市朝倉町241 オオクラハイツ503

Ж 何発 明 者 片 ⑦発 明 者 田 島

芳 裕 之 栃木市片柳町5-5-1

康

太田市大字鳥山2368

母発 明 者 凙 沂 明 者 村 砂発 木

足利市毛野新町4丁目5 몹 正 典 足利市南大町3365

郁 四発 明 者

伊

藤

足利市大沼田町1015-5

アキレス株式会社 仍出 頭 人

東京都新宿区大京町22番地の5

勇 30代 理 弁理士 細 井 人

蚏

1.発明の名称

導電性複合体の製造方法

2. 特許請求の範囲

- 合成樹脂又は機能からなる被導電処理材を処 理液中に浸漬し、缺処理液中で電子共役系ポリ マーを形成し得るモノマーと、酸化重合剤とに 接触せしめ、ドーパントの存在下に前記モノマ ーを重合せしめて被導電処理材と電子共役系ポ リマーとからなる導電性の付与された複合体を 得ることを、特徴とする導電性複合体の製造方法。
- 被導電処理材が合成樹脂フィルム、合成樹脂 シート又は合成樹脂成形品である特許請求の範 囲第1項記録の導電性複合体の製造方法。
- 被導電処理材が合成樹脂発泡体である特許請 求の範囲第1項記載の導電性複合体の製造方法。
- 被導電処理材が設布、不識布、鞴布あるいは 総状体である特許請求の範囲第1項記載の導電 性複合体の製造方法。
- 被導性処理材が合成徴経、天然機能あるいは

無機線維である特許請求の範囲第1項記載の導 世性複合体の製造方法。

- 置子共役系ポリマーを形成し得るモノマーが、 ピロール、チオフェン、フラン、インドール、 あるいはそれらの誘導体である特許請求の範囲 第1項~第5項のいずれかに記載の導電性複合 体の製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は静電気防止用資材として、IC包装用 費材、作業着、衣服等に利用される導電性複合体 を製造する方法に関する。

〔従来の技術〕

合成樹脂フィルム、シート、成形品、発泡体、 繊維を基材とし、これに導電性付与処理を施して 導電性材料を製造することは従来から行なわれて おり、このような導覚性材料はその有する導覚性 及び基材の特質を生かしてIC包装用資材等の静 世気障害防止用要材として利用されている。

従来との種の導電性材料は、導電性フィラーを

特開昭62-275137(2)

パインダー中に分散させた導電性強料を強布する方法、界面活性剤を基材中に線込むか、界面活性剤により表面処理する方法、金、パラジウム等の金属や酸化インジウム等の金属酸化物を蒸着する方法、ピロールを電解酸化重合する方法等により、導電性を付与して製造されている。

〔 発明が解決しようとする問題点 〕

ルマール、ポリピニルブチラール、ナイロンー 6、 イオン世界質モノマーの重合体あるいは設モノマ - と他のモノマーとの共重合体等の高吸水性樹脂、 ナイロンー66、ポリ塩化ビニル、ポリステレン、 ポリメタクリル酸メテル、ポリカーポネート、ポ リエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリ塩化ビニリデン等の低吸水性樹 脂等よりなるフィルム、シートや射出成形品、圧 空成形品、真空成形品、押出成形品等の成形品が 挙げられ、これらフィルム、シート、成形品にお いて、上記樹脂を混合して用いることができる。 更に合成樹脂発泡体も用いることができ、これら 発泡体としては例えば軟質クレタンフォーム、硬 質クレタンフォーム、ポリスチレンフォーム、ポ リエチレンフォーム、尿素樹脂フォーム、ポリ塩 化ピニルフォーム、フェノール樹脂フォーム、イ ソシアヌレート樹脂フォーム、エポキシ樹脂フォ ーム等が挙げられる。また根据よりなる被涕億処 理材としては合成様雄、天然模様、無機機雄より なるものが挙げられ、合成複雑としてはレーヨン、

本発明は上記の点に強みなされたもので、優れた。まな性を有し、かつみば性の耐久力に優れた神な性な合体を、きわめて容易に製造することができ更に被処理体が軟質フォームや不融布の場合には導電性複合体の柔軟性は処理前とかわらず、またほんだり表面をこけったりしても導電粉等が脱落することがない優れた導電性複合体の製造方法を提供することを目的とする。

(問題点を解決するための手段)

本発明の導電性複合体の製造方法は合成樹脂又は複雑からなる被導電処理材を処理液中に浸漬し、該処理液中で電子共役系ポリマーを形成し得るモノマーと、酸化重合剤とに接触せしめ、ドーパントの存在下に前記モノマーを重合せしめて被導電処理材と電子共役系ポリマーとからなる導電性の付与された複合体を得ることを特徴とする。

本発明に使用する被導電処理材は合成樹脂又は機維よりなり、合成樹脂よりなる被導電処理材としてはポリビニルアルコール、セロファン、セルロースエステル、ポリ酢酸ビニル、ポリビニルホ

ナイロン等の高吸水性糠維、アラミド、キュブラ、 アセテート、ビニロン、ポリエステル、アクリル**、** ポリウレタン等の低吸水性複雑等が挙げられてれ らは混合して用いるととができる。また天然根雄 としては羊毛、梢、麻、梢等の稜椎が挙げられ、 無根根維としてはガラス根維、ロックウール、石 精糸等が挙げられ、これら天然機能、無根機能は 相互にあるいは前記合成複雑と混合して用いると ともできる。根推よりなる被導電処理材としては 上記模雑そのまま、あるいは上記機能よりなる機 布、不職布、福布等(ガラス布、石棉布を含む) や箱、ガラス綿、ロックウール、石箱等の綿状体 が用いられる。また譲継そのままを用いる場合、 長娘推、短機維のいずれであってもよい。本発明 において用いる被導電処理材を構成する合成樹脂、 鉄維は高吸水性のものが好せしく、電子共役系ポ リマーを形成するモノマーの被導電処理材中への 及透性が高いため、彼洋電処理材中に電子共役系 ポリマーが形成され、耐久性の非常に優れた導電 性複合体が得られる。また低吸水性の材質を用い

特開昭62-275137 (3)

る場合でも、コロナ放電処理、ブラズマ処理等を 施力と電子共役系ポリマーを形成するモノマーの 役別性が向上し、より耐久性を向上できる。

٠,

本苑明において電子共役系ポリマーを形成し得 るモノマーとは分子構造中に共役二重結合を有す るものであって酸化によって重合を起とす物質を いい、代表的なものとしては 5 長復業環式化合物 が挙げられる。この5員被素環式化合物として本 発明に好適に用いられるのは、ピロール、チオフ ェン、フラン、インドール又はそれらの誘導体、 例えばNーメチルピロール、3一メナルチオフェ ン、3-メチルフラン、3-メチルインドール等 であるが、もとよりこれらに限定されない。これ らは単独で使用することもできるし、混合して使 用してもよい。これらのモノマーはドーパントの 存在下に限化重合剤と接触せしめることにより重 合される。ドーパントとしては一般に使用される アクセプメー性のドーペントなら全て使用できる。 アクセプォー性のドーパントとしては塩素、臭素、 ョウ素等のハロゲン類;五弗化リン等のルイス酸

;塩化水果、硫酸等のブロトン酸;塩化第二族等 の遊移会減塩化物;過塩果酸酸、弗化ホウ素銀等 の選移金銭化合物等が挙げられる。酸化度合剤と しては過マンガン酸あるいは過マンガン酸カリウ ム等の過マンガン酸(塩)類;三酸化クロム酸等の クロム酸型、硝酸銀等の硝酸塩類:塩素、臭素、 ヨウ素等のハロゲン類:過酸化水素、過酸化ベン ゾイル等の過度化物類:ベルオクソニ確確、ベル オクソニ保護カリウム符のベルオクソ酸類、ベル オクソ酸塩類;次亜塩素酸、次亜塩素酸カリウム 等の塩素酸類、酸素酸塩類;塩化第二鉄等の遷移 金属塩化物;酸化银等の金属酸化物類が挙げられ る。これらの酸化重合剤のりちハロゲン類、ペル オクソ酸(塩)類、選移金属塩化物等はドーパント としての作用を有するため、これらを限化益合剤 として用いた場合には、特に他のドーパントを併 用する必要はないが、前記ドーパントと併用する と更に導電性を向上することができる。

本発明方法は被導電処理材を処理液中に浸渍し、
は処理液中で電子共役系ポリマーを形成し得るモ

ノマーと酸化重合剤とを接触せしめる。被導電処 理材を処理液で処理する方法としては例えば①モ ノマーと改化重合剤及び必要によりドーパントを 含有する処理液に、モノマーが実質的に重合する 前に技導電処理材を浸漬する方法、②酸化重合剂 と必要によりドーパントを含有する処理液と、モ ノマーを含有する処理液に被導電処理材を順次及 後する方法、③ 酸化重合剤と必要によりドーパン トを含有する処理液に被導電処理材を受賞した後、 この処理液中にモノマーを添加する方法等が挙げ られる。①の方法によれば処理時間を短縮するこ とができる。また酸化度合剤はモノマーに比べて 被導電処理材への浸透性が低いため、②、③の方 法のようにモノマー含有処理液による処理と酸化 重合剤含有処理液による浸透処理を別に行なり方 法を採用し、酸化重合剂含有処理液による浸渍処 理を先に行なりことにより特に低吸水性の被導電 処理材の場合、ポリマーの被導電処理材中への含 及度が向上することによって、より耐久性のある 導低性が付与される。

モノマー、酸化度合剤が液体の場合、上配処理 放としてこれらをそのまま用いることもできるが、 モノマー、酸化度合剤をそのまま用いた場合、特 にモノマーと酸化産合剤を混合した処理液中に被 導電処理材を受資する方法では処理液中でのポリ マーの生成が速く、被導電処理剤とポリマーとの 複合体の形成が妨げられて充分な導電性が付与さ れない虚れがあるため、モノマー、酸化重合剤を 適当な溶媒で希釈して用いることが好ましい。こ の声牒としては水や一般に用いられる有機潜媒が 用いられ、有根語供としては例えばメタノール、 エタノール等の脂肪族アルコール類;アセトン、 メチルエチルケトン等の脂肪族ケトン類;ジエチ ルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル纸 ; 塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭 化水素類:酢酸エチル、酢酸プチル等のエステル 類;ヘキサン等の脂肪族炭化水素類;アセトニト りん、ペンソニトリル等の含盘末化合物、あるい はこれらの混合物が挙げられ、これら形媒の中か ちモノマー、ドーパント、酸化血合剂及び被導電

処理材に応じて適宜選択して用いる。処理独立で をイマー機能、酸はこれでは、酸性はないでは、 が、所望する気は 5×10⁻² ~1 モル機能はよって機能ない。 が、モノマー機能は 5×10⁻² ~1 モル機能は 1×10⁻³ ~1 モル機能は 1×10⁻⁴ ~1×10⁻² モル機能は 1×10⁻⁴ ~1×10⁻² モル機能 1×10⁻⁴ ~1×10⁻⁴ ~1×10⁻

本発明を実施するに当っては特別な装置を必要とはせず、例えば第 1 図に示す如き簡単な装置が用いられる。

この装置は処理権』とモノマー群放供給口2、 酸化重合剤溶液供給口3、提件機4、処理液排出口5とを備え、処理権!は上部が閉口し、ここから被導電処理材6を処理液7中に浸渍できるよう

配と何一の装置が用いられる。

(作用)

本現明においては被導電処理材を処理液中に受して電子共役系ポリマーを形成し得るモノマーと酸化量合剤とにドーベントの存在下で接触せしめることにより、通常酸化量合剤とモノマーあるいは比較的低分子量のポリマーが被導電処理材中に受透して放処理材中で重合し、被導電処理材中に電子共役系ポリマーが形成された複合体が得られるが、ポリマーが被導電処理材中に一部浸透して形成されている場合、被導電処理材の表面にのみポリマー層が形成されている場合も本発明に含まれる。

(発明の効果)

本発明は被導電処理材を処理液中に浸漬し、飲料理液中で電子共役系ポリマーを形成し得るモノマーと酸化量合剤とに接触せしめ、ドーペントの存在下に抑配モノマーを重合せしめて電子共役系ポリマーと被導電処理材とからなる複合体を形成し、電子共役系ポリマーにより導電性を付与る

に構成されている。

この装置による被導電処理材 5 の処理は例えば 次のようにして行なわれる。

まず酸化進合剤潜放供給口3よりドーパント作 用を有する酸化重合剤又はドーパントを含む酸化 重合剤器液を処理槽(に供給し、この中に被導電 処理材 6 を浸渍する。次いでモノマー供給口 2 よ りモノマー暦液(例えばピロール水屑液)を供給 し、提择機4によりすばやく混合せしめた後、ゆ るやかに提择しながら処理被フ中に被導性処理材 8 を投資保持する。このようにして被導電処理材 8 をモノマーと酸化重合剤とに接触せしめ、ドー パントの存在下にモノマーを重合せしめて被導電 処理材のと電子共役系ポリマーとの複合体が形成 される。との電子共役系ポリマーの生成により被 導電処理材 6 に導電性が付与される。また処理液 7中にドーパントが不紹物として混在するために ドーピング効果により導定性が向上し、より大き な導電性が付与される。

尚、被導電処理材 6 が成形品である場合にも上

ものであるから、 従来法に比べて 導電性 複合体の 製造が容易である。また本発明 は被導電処 選 材 を 処理 液中に 受徴して 放処理 液中で 電子共役 系ポリ マーと 被導 撃処理 材 との 復合体 を形成する 方法 を 採用したことにより、 全体的 に 均一 な 準 電性 を 付 与できしかも 基体 との 密着性 も 良好な優れた 導電性 性 復合体を提供できる。

本発明によれば、その実施に用いる装置はきわめて簡単な構造ですみ、製造コストも安価である。また被導電処理材としてフィルム状、シート状とは機能状、布状のものみならず、合成物脂発の加き複雑な形状品やその加き複雑な形状品やその加き複雑な形状品やその加き複雑な形状品やその加き複雑な形状品やその加速に関連による動物を表します。

更に本発明は、被導電処理材として透明なものを用いた場合でも、その透明性を扱うことなく導電性を付与でき、従って導電性、透明性に優れた複合体を製造することが可能である。

(突施例)

以下、実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明する。

実施例1

1 & のガラス数ピーカーに 0. 1 Mベルオクソニ 健康カリウム 水溶液 5 0 0 mを入れ、 この中に厚さ 3 0 μmのナイロンー 6 フィルム を浸漬し、 次いで 0. 2 Mのピロール水溶液 1 0 0 m を加えて 2 ~ 3 ℃に保持しながらマグネテックスターラーで 提择し、 所定時間(3 分、 5 分、 1 0 分の 3 種)を で 1 時間 乾燥した 後、 表面 抵抗値、 可 視光線透 で で 1 時間 乾燥した 後、 表面 抵抗値、 可 視光線透 温率を 間 定したところ、 所 望の 4 に 透明 性を 有 することが認められた。これらの 4 年 を 第 1 次に示す。

奥施例 2

実施例 1 と同様のビーカーに塩化第二鉄の 0.1 M 水ーメタノール溶液 (水: メタノール = 8:2) 5 0 0 配を入れ、この中に厚さ 5 0 Am のポリビニ ルアルコールフィルムを浸漬し、次いでインドー

らの結果を第1表に示す。

突施例 4

突施例 5

1 4 の ガラス製ビーカーに 0. 1 M ベルオクソニ 硫酸カリウム 5 0 0 m と 0. 2 M ビロール 水溶液 1 0 0 m を入れ、直ちにこの中に J I S 染色盛ろ う度試験用ナイロン布(J I S L 0 8 0 3 単拠) を浸皮して提拌下で 2 でで 3 0 分間保持した。 次 いでこの布を蒸留水で洗浄し、 6 0 でで 1 時間乾 ルの 0. 1 M 水ーメタノール溶液(水:メタノール = 8: 2) 100 単を加え、マグキテックスター ラーで投枠しながら2~3でに保持して1時間及 彼し、炭漿色の透明性のあるフィルムを得た。 C のフィルムを実施例1と同様に洗浄、乾燥した後、 表面抵抗値、可視光線透過率を測定した結果、所 望の課電性、透明性を有することが認められた。 これらの結果を第1表に示す。

突放例3

第1回に示す装置を用い、255℃の0.01 Mベルオクソニ張度カリウム水溶液10%を酸化量合

別供給口3より処理槽1へ供給し、この中にIC
自動装着用の硬質ポリ塩化ビニル成形品を2~3
でに冷却してモノマー供給口2より3℃の0.01
Mビロール水溶液2%を加えて提拌下に1時間没 使し、灰色の透明性のある成形品を得た。こので 形品を蒸留水で洗浄後、電温で5時間放置した 焼させ、表面抵抗値、可視光線透過率を測定した ところ所望の導電性、透明性を有していた。これ

燥した後、表面抵抗値を測定したところ、所望の 導電性を有することが認められた。結果を第1表 に示す。

突施例 6

0~2℃に保持した0.2M塩化第二鉄水溶液 1000単中に、10mx200mx200mxの 白色軟質クレタンフォーム(密度20kg/m²)を 及潰し、ヘンドローラーで押しつぶして内部気息 を追い出し、クレタンフォーム中に塩化第二鉄水 潜液を含艮させた。次に Q.2 Mビロール水溶液 2001を添加し、混合液を投枠しながら0~2 でに保持した。フォーム内に含及された密放の組 成が液相の組成と同一になるように再びウレチン フォームをヘンドローラーで押しつぶしながら 30分間保持した。しかる後、ウレタンフォーム を取り出し、蒸留水で洗浄後乾燥して表面が若干 灰色がかったフォームを得た。このフォームの姿 面抵抗値の測定結果を第2級に示す。更にウレタ ンフォームの硬さを導電処理前と処理後でJIS K6401に若いて砌定した。その結果、処理前

特開昭62-275137 (6)

1 0.3 kg f / 3 1 4 cd で、処理後 1 0.5 kg f / 3 1 4 cd で、処理後 1 0.5 kg f / 3 1 4 cd であり、処理前後で硬さの差はなかった。 実施例 7

0~2でに保持した 0.2 M 塩化第二鉄水溶液
1000 m 中に3 m × 200 m × 200 m のガラス機維布(ガラス長機維をバインダーを用いてブレスしてシート状としたもの)を浸漬し、次での温合溶液を均一に提拌しながら0~2でで30分間保持した。しかる後ガラス機維布を取り出し、源留水で洗浄後乾燥し、姿面抵抗値を測定した。結果を第2次に示す。

第 1 表

突茄例	表面抵抗值 ※1Ω/cm(25℃,50%RH)	可视光線透過率 ※2 ※
1	2.5×10 ⁴ ※3 5.0×10 ³ ※4 2.8×10 ³ ※5	6 1 凝3 4 2 疾4 2 2 妊5
2	L8×10*	6 5
3	4.0×10 ⁴	6 0
4	1.5×10°	4 8
5	6.5×10 ⁴	

送1 高抵抗計で測定した。

送2 分先光度計により波長400~800nmで 砌定した値の積分値の比で表わした。

送 3 是读時間 3 分間

送 4 浸渍時間 5 分間

※ 5 及黄時間 1 0 分間

第 2 表

		表 面 抵 抗 值 淡1 Ω/c=(25℃,50%RH)
夹施例	6	4 × 1 0 4
	7	4.5 × 1 0 ⁴

4.図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施に用いる製造装置の一例 を示す略図である。

6 ----- 被導電処理材 7 ----- 処理液

特許出願人 アキレス株式会社 代理人 弁理士細 井 展

6: 被導電处理材7: 处理液

7- 1 4 5 5

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表平10-507225

(43)公表日 平成10年(1998) 7月14日

(51) Int.Cl.6

識別記号

C 0 8 G 61/12

FΙ C08G 61/12

審査請求 有 予備審査請求 有 (全 17 頁)

(21)出願番号 特願平8-522172

(86) (22)出願日

平成7年(1995) 9月15日

(85)翻訳文提出日

平成9年(1997)7月18日

(86)国際出願番号

PCT/KR95/00120

(87)国際公開番号

WO96/22317

(87)国際公開日

平成8年(1996)7月25日

(31)優先権主張番号 1995/837

(32)優先日

(33)優先権主張国

1995年1月19日 韓国 (KR)

(81)指定国

EP(AT, BE, CH, DE,

DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M

C, NL, PT, SE), CN, JP

(71)出願人 財団法人韓国科学技術研究院

大韓民国ソウル特別市城北区下月谷洞39-

1番地

(72)発明者 キム,チュン・ユブ

大韓民国ソウル特別市江南区三聖洞78-4

番地 青丘アパート101-1403

(72)発明者 リー、ジュン・ヨン

大韓民国ソウル特別市城北区下月谷洞39-

1番地

(72)発明者 キム,ドン・ヨン

大韓民国ソウル特別市城北区下月谷洞39-

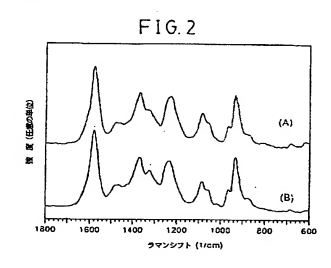
1番地

(74)代理人 弁理士 津国 肇 (外1名)

(54) 【発明の名称】 可溶性の電気伝導性ポリピロール及びその製造方法

(57)【要約】

A-= (α) である構造式 (II) で表されたポリピロー ルであり、ピロールモノマーを、酸化剤の存在下で、ド ーパントとしてドデシルベンゼンスルホン酸を含有する 水溶液を用いて重合する工程を含み、容易に有機溶媒に 溶解するポリピロールを与える方法により合成するポリ ピロール。



【特許請求の範囲】

1. 下記の構造式(II):

$$\begin{bmatrix}
H & H & H \\
N & N & N
\end{bmatrix}$$

$$A^{-} \qquad (11)$$

(式中、A-は下記式:

で表される)

で表される可溶性の電気伝導性ポリピロール。

- m-クレゾール溶液中の固有粘度、30℃で約0.07~0.3d1/gを有する、請求項1記載の可溶性の電気伝導性ポリピロール。
- 3. 下記の構造式 (II):

$$\begin{bmatrix}
H & H & H \\
N & N & N
\end{bmatrix}_{A^{-}}^{\dagger} \qquad (II)$$

(式中、A-は下記式:

で表される)

として表された可溶性の電気伝導性ポリピロールを製造する方法であって、下記 の構造式 (I):

で表されるピロールモノマーを、過硫酸塩酸化剤の存在下で、ドーパントとして

ドデシルベンゼンスルホン酸を含有する水溶液を用いて重合する工程を含む方法

- 4. 前記の酸化剤がペルオクソ2硫酸アンモニウム又はペルオクソ2硫酸カリウムである、請求項3記載の方法。
- 5. 前記の酸化剤を前記のピロールモノマー 1 mol 当り約0.05~約0.5 mol の量で添加する、請求項3記載の方法。
- 6. 前記のドデシルベンゼンスルホン酸を、前記のピロールモノマー 1 mol 当 り約0.1~約1.0 mol の量で添加する、請求項3記載の方法。

【発明の詳細な説明】

可溶性の電気伝導性ポリピロール及びその製造方法

技術分野

本発明は、溶解性が優れており、そのためキャスティングしてフィルムに及び 溶液スプレーして被膜にできる、電気伝導性ポリピロールに関する。また、本発 明は、水性の溶液中でドデシルベンゼンスルホン酸 (DBSA) の存在下でピロ ールモノマーを重合させることにより、可溶性の電気伝導性ポリピロールを製造 する方法に関する。

従来技術

ポリピロールは高電気伝導性で、かつ空気中で安定なため、電気伝導性被膜材料及び塗料、電池用の電極材料、半導体部品、固体電解コンデンサー用の電解質、太陽用エネルギーを電気に変えて利用する太陽電池などをはじめとする多くの目的に有用である。したがって、最近、広範囲の研究がポリピロールの合成及び応用に向けられている。

しかし、ポロピロールのヘテロ環性の面構造の強い分子間相互作用が、ポロピロールを溶媒に溶解することだけでなく、融解することも事実上不可能にしているため、その実用的な加工及び適用には多くの制限がある。

ポリピロールは、電気化学的又は化学的重合技術により、容易に合成することができる。

均一で機械的性質に優れたポリピロールのフィルムは、電気化学的な重合技術により得られる。これらの技術では、大きな面積のフィルムを得るために対応する大きな電極が必要である。加えて、均一な厚いフィルムを電気化学的重合技術により合成するのは困難である。さらに、電気化学的に合成したポリピロールのフィルムは、いつもでこぼこな(ぶどうの房の

ような形状)表面を有し(図1A)、ポリピロールフィルムをマイクロデバイスの電極材料として用いる場合に、電極間の距離が異なっていて、そのため特定の 箇所では過供給された電流が流れるため、電気的及び電子的機能を制御すること を困難にしている。 化学的な重合技術用には、ポリピロールは粉末として得られ、それは不溶性であるので、それ単味ではフィルムに形成できない。化学酸化反応によるピロールモノマーの重合反応は、一般的には、過硫酸塩酸化剤及びドーパントとして働く酸の添加により達成し、酸アニオンでドーピングしたポリピロールを得る。また、ポリピロール粉末は、FeCl3を酸化剤、そして2ーナフタレンスルホン酸又はpートルエンスルホン酸をドーパントとして用いて、得られることも報告されている。しかし、得られた粉末は、いかなる有機溶媒にも溶解しなかった。

広範囲の研究が、ポリピロールに加工性を与えるために行われた。それらの大部分は、ピロールモノマーの改質によって分子間相互作用を弱めることで、得られるポリピロールに溶解性を与える方向に進んでいる。例えば、ポリピロールの溶解性での成功例は、J. Chem. Soc., Chem. Commun., 11, 725, (1989)に報告されており、それは、オクチルのような長鎖のアルキル基をピロールモノマーに結合することにより達成している。しかし、ピロール誘導体を合成することは困難であり、非置換ピロールに比べてコストがかかり過ぎる。加えて、改質ポリピロールは、電気伝導性が非常に小さく、その実用例は本当に珍しい。

本発明の実施の形態

本発明の目的は、可溶性の電気伝導性ポリピロールを提供することである。 本発明のさらなる目的は、非常に平滑な表面を有するフィルムにキャス

ティング可能な、可溶性のポリピロールを提供することである。

本発明のさらなる目的は、ポリピロールを製造する方法を提供することである

本発明の態様の一つによれば、下記の構造式(II):

(式中、A·は下記式:

で表される)

で表される可溶性の電気伝導性ポリピロールを提供する。

本発明の他の態様によれば、構造式 (II) として表された可溶性の電気伝導性 ポリピロールを製造する方法であって、下記の構造式 (1):

で表されるピロールモノマーを、酸化剤の存在下で、ドーパントとしてドデシル ベンゼンスルホン酸を含有する水溶液を用いて重合する工程を含む方法を提供す る。

図面の簡単な説明

図1Aは、粗い表面を示す電気化学的に合成したポリピロールのフィルムの原 子間力マイクログラフ (AFM) である:

図1Bは、平滑な表面を示す、本発明の製造法によりポリピロールをキャスティングすることにより作成したフィルムのAFMである;

図2は、電気化学的に合成したポリピロール(A)及び本発明の方法によって 合成した可溶性ポリピロール(B)の2つのFT-ラマンスペクトルである;

図3は、ポリ(メチルメタクリル酸)(PMMA)/ポリピロール配合中のPMMAの重量分率に対する本発明のポリピロールの電気伝導度のプロットである

本発明の実施の態様

本発明のポリピロールは、有機溶媒に可溶性であり、そのため、その優れた溶解性のおかげでスプレーコーティング可能であり、電気伝導性複合体に加工する ことができる。

本発明の可溶性ポリピロールは、平滑な表面を有するフィルムにキャスティン グ可能である。これ以降、「可溶性ポリピロール」という用語は、いかなる所望 の厚さ及び大きさをも有することができるフィルムに形成し得ることを意味する

本発明は、下記の構造式 (II) :

$$\begin{bmatrix}
H & H & H \\
N & N & N & N \\
H & N & N & N & N
\end{bmatrix}$$
(II)

で表されるポリピロールを提供する。

本発明のポリピロールでは、ドデシルベンゼンスルホン酸の解離から生じる A - で示されるアニオンは、重合体中にドーピングしたドーパントとして働き、それに電気伝導性を与える。このドーパントは、ポリピロール分子の間に位置し、かつピロールモノマーの 5 倍の大きさの分子量を有するため、そのことが該ポリピロール分子を互いに直接接触させるのを防い

でいる。こうして、ドーパントはポリピロールの分子間相互作用を大きく減少させ、ポリピロールの溶解性を大きく改良することになる。ピロール繰り返し単位 3又は4個当り1個のアニオンがドープされることは当業者には既知である。

本発明によるポリピロール粉末は、ジクロロメタン及びmークレゾールのような弱極性有機溶媒、並びにテトラヒドロフラン(THF)及びジメチルホルムアミド(DMF)のような極性溶媒に溶解する。また、ポリピロールの全量を基にして100~200重量%の量でドデシルベンゼンスルホン酸を添加することを条件として、それらをクロロホルムに溶解することもできる。

一般的に高分子の分子量を計測するのに用いられる、ゲル浸透クロマトグラフィー(GPC)は、酸化状態にあるドーピングされた電気伝導性高分子には効果的ではない。さらに、マークーホーウインク(Mark-Houwink)の式に必要なK及び aの値がポリピロールについて知られていないため、固有粘度測定により分子量を決定できない。

しかし、本発明によるポリピロールを溶解しているm-クレゾール溶液中の固有粘度は、30℃で約0.07~0.3dl/gであり、それはPolymer 34,3139(1

993) に、Y. Cao and P. Smith によって報告されているように、可溶性のポリア ニリンO. 18~2.62dl/gよりも低い。

そのような低固有粘度は、本発明による可溶性ポリピロールの分子量がそれほど大きくないことを意味する。

本発明による可溶性ポリピロールは、過硫酸塩酸化剤の存在下でピロールモノマーを重合することにより製造する。より詳細には、蒸留水中のドデシルベンゼンスルホン酸及びピロールモノマーの溶液に、過硫酸塩酸化剤を、温度-5~20℃で24時間定温でインキュベーター中で撹拌しな

がら徐々に添加する。その後、重合反応を停止するためにメタノールを添加する 。合成された粉末状のポリピロールをろ過し、蒸留水で何回も洗浄し、その後メ タノールで洗浄した。

ピロールの重合反応でのドデシルベンゼンスルホン酸の濃度は、ピロールモノマーのモル量に基づいて0.1~1.0molのオーダーが好ましい。

過硫酸塩酸化剤として、ペルオクソ2硫酸カリウム又はペルオクソ2硫酸アンモニウム、好ましくはペルオクソ2硫酸アンモニウムを本発明で用いる。ペルオクソ2硫酸塩酸化剤を、好ましくはピロールモノマー1mo1当り0.1~0.5mo1、より好ましくはピロールモノマー1mo1当り0.1~0.2mo1で添加する。この範囲内で濃度が増加するにつれ、キャスティングにより得られたフィルムの電気伝導度及び製造収率は増加するが、その溶解性は減少する。ピロールモノマーに対する過硫酸塩酸化剤のモル分率が0.5以上である場合、溶解性は著しく減少する。その一方で、モル分率が0.1以下である場合、注型フィルムの電気伝導度は10-6 S/cm以下に落ちるが、溶解性は向上する。

図1 Aに示される、でこぼこの表面を有する電気化学的に重合したポリピロールフィルムと対照的に、図1 Bに示すように、本発明のポリピロールが有機溶媒に溶解している溶液をキャスティングして、フィルムを形成した場合、本発明の方法によって製造したポリピロールは、でこぼこの全くない平滑な表面を有している。この事実から、良好な電気伝導度と平滑な表面は、本発明によって製造した可溶性の電気伝導性ポリピロールを何かの表面に被覆した場合に得ることがで

きることが明らかである。結果として、本発明のポリピロールをより広範囲に用いることができる。例えば、本発明によるポリピロールフィルムは、表面のでこぼこを全く有さ

ず、それが非常に小さなギャップの電極対として用いる電気化学的に重合させた ポリピロールフィルムで深刻な問題であるので、こうして、電極間で距離が変わ らない素晴らしい電極材料として用いることができる。

本発明のポリピロール溶液をキャスティングすることにより得られたフィルム、及び電気化学的に重合させたポリピロールフィルムのFTーラマンスペクトルを図2に示す。これらのスペクトルは、完全に同一であり、本発明によって製造した可溶性のポリピロールの化学構造と電気化学的に重合したポリピロールのそれとは同一であることを示している。

本発明のポリピロールが電気化学的に合成したポリピロールと化学構造が同一であるのに係らず、溶解性がなぜ異なるのかという1つの理由は、それらが分子量及び/又は架橋密度で互いに異なるためであると信じられている。溶解性から明らかなように、本発明の方法は、電気化学的重合方法と比較するとほとんど分子間架橋を発生させない。本発明によれば、ポリピロールの分子量は、酸化剤の濃度により制御することができる。対照的に、電気化学的な重合反応又は化学的な重合反応により得られたポリピロールは、その絶対的な不溶性のためにその分子量を測定することはできない。

反応温度並びにドデシルベンゼンスルホン酸及び過硫酸塩酸化剤の濃度を含む 反応条件を制御することにより、本発明の方法により得られた可溶性ポリピロー ルの有機溶媒中の溶解性及びその電気伝導度を調整することができる。

本発明の可溶性ポリピロールは平滑な表面を有するフィルムにキャスティング 可能である。

電気伝導性材料の表面が平滑であるほど、その電磁気的機能はより均一になり、それでマイクロデバイスを高い再現性で形成し得る。

加えて、他の高分子材料と配合して、接着性又は強度を向上させる場合、平滑

な表面の電気伝導性材料は、例えば、ガラス又は高分子フィルム上にコーティングすることにより、優れた電気機能を有して容易に形成することができる。この場合、ポリピロール被膜の厚さを制御することにより、透明ITOガラス板と同等な透明電極板を得ることが可能である。

加えて、本発明の可溶性ポリピロールの重要性の1つは、ポリスチレン(PS)、無定形ナイロン及びポリ(メチルメタクリレート)(PMMA)のような有機溶媒に溶解し得る各種の汎用高分子と溶液一配合して、良好な機械特性を備えた電気伝導性フィルムを形成することができることである。

上記のように、本発明の方法により得られた電気伝導性高分子は、有機溶媒に容易に溶解するため、優れた加工性を示し、それで電池の電極材料、半導体部品、固体電解コンデンサー用の電解質、太陽用エネルギーを電気に変えて利用する 太陽電池などをはじめとする広範囲の用途に適用し得る。

本発明のよりよい理解は、下記の実施例により得られるが、それらはより詳細 に説明するためであって、本発明を制限するものではない。

実施例

実施例I

ドデシルベンゼンスルホン酸24.3g(0.0745mol)を脱イオン水3 00mlに溶解し、該溶液を反応器に注ぎ、その後、温度5℃でインキュベーター 中に置いた。水素化カルシウムで乾燥し、減圧下で蒸留したピロールモノマー1 0g(0.149mol)を得られた溶液に添加し、その後、機械式スターラーで 激しく20分間撹拌した。この溶液に、脱イオン水100ml中のペルオクソ2硫 酸アンモニウム3.65g

(0.016mol)を5分かけて添加し、撹拌しなが516時間反応させた。メタノール300mlの添加により反応を停止させ、該溶液をろ過して、微細なポリピロール粉末を得た。ポリピロール粉末を、過剰な脱イオン水及びメタノールで洗浄し、ろ過して、純ポリピロールを得た:収率20.8%。

m-クレゾール、クロロホルム、THF及びDMF中のポリピロールの溶解度を、それぞれ試験し、結果を表1に示した。

純ポリピロール粉末を圧縮して作成した薄いディスク状の試料、クロロホルム中のポリピロール溶液をキャスティングして作成したフィルム(厚さ:100μm)を用いて、定電流下に4電極法で電圧を検知し、これらの電気伝導度を調べ、結果を表2に示した。

表1に示したように、本発明によって製造したポリピロールは、mークレゾール、THF及びDMFによく溶解するが、クロロホルムにはしない。後者では、ドデシルベンゼンスルホン酸を、ポリピロール重量を基にして50重量%の量でさらに添加すると、ポリピロールは非常によく溶解した。

実施例II

ペルオクソ2硫酸アンモニウム7.3g(0.032mol)を用いた以外は、純ポリピロール粉末を実施例Ⅰと同様の方法で調製した。収率63.6%

溶解性及び電気伝導度分析の結果を、それぞれ表1及び2に示した。

表1に示したように、本実施例で調製したポリピロールは、実施例Iで調製した高分子より、mークレゾール、THF及びDMFに優れた溶解性を有するが、クロロホルムには溶解しない。後者では、ドデシルベンゼンスルホン酸を、ポリピロール重量を基にして50重量%の量でさらに添加

すると、ポリピロールは非常によく溶解した。表2に示すように、本実施例のポリピロールフィルムは、実施例Iのそれに対して約700倍高い電気伝導性を有する。圧縮粉末の場合は、実施例IIの電気伝導度は実施例Iのそれに対して約360倍高い。結果として、実施例IIのポリピロールフィルム及び粉末の電気伝導度は、これらの実施例Iのポリピロールフィルム及び粉末に比してより改良されている。

比較例I

ベルオクソ2硫酸アンモニウム18.25g(0.080mol)を用いた以外は、純ポリピロール粉末を実施例 I と同様の方法で調製した。収率87.6% 溶解性及び電気伝導度分析の結果を、それぞれ表 I 及び2に示した。

その電気伝導度は、圧縮した時は高い値14.4S/cmであるが、その粉末は有機溶媒に低溶解性である。こうして、フィルムにキャスティング可能な溶液を、

これらの溶媒を用いて得ることができなかった。

表1. 可溶性ポリピロールの溶解度

	溶媒			
	m-クレゾール	THF	DMF	クロロホルム
実施例 I	CS	cs	CS	PS (CS')
実施例II	CS	CS	CS	PS (CS')
比較例I	PS	IS	IS	IS

IS: 不溶

CS: ドデシルベンゼンスルホン酸を一定量添加した後は、完全に可溶性である

表 2. 可溶性ポリピロール及びクロロホルム溶液からのフィルムの伝導度

	伝導度 (s/cm)		
	圧縮粉末	フィルム	
実施例 I	2.97×10 ⁻³	1.25×10 ⁻²	
実施例II	1.10	8.90	
比較例 I	14.35	キャスティング不能	

実施例III

ポリサイエンス(Polyscience, Inc.)が「IV: 1. 3」の名前で販売したポリ メチル(メタクリレート)と調合して、実施例IIで得られたポリピロールを、各 種の濃度比で、ドデシルベンゼンスルホン酸とともにクロロホルムに溶解して、 フィルムにその後キャスティングする溶液配合物を得た。これらのフィルムの電 気伝導度を4電極法で測定した。結果を図3に示す。

図3にプロットしたように、ポリピロールの含有量が、16.7、28.6、 37. 5及び50重量%であると、電気伝導度は、それぞれ、1. 5×10⁻¹、 6. 6×10-1、7. 6×10-1及び1. 6S/cmであり、それはポリピロールの より高い含有量はより高い電気伝導度となることを示している。加えて、ポリピ ロール50重量%までは、まだ高機械強度のフィルムを与える。

ここに開示された本発明の他の特徴、長所及び実施の態様は、当業者にはこの 先の開示事項を読んだあとは難なく明らかであろう。この点では、本発明の特定 の実施の態様は非常に詳細に記載されているが、これらの実施の態様の変化の範 囲及び改良は、本発明の記載及び請求の範囲の本質及

び範囲から離れることなく行うことができる。

実施例IV

実施例IIのポリピロールでキャスティングすることにより作成したフィルム、 通常のポリピロール(ポリピロールーDS)及びポリアニリンの機械的性質を下 記の表3に示す。

表3

機械特性	ポリピロール -DBSA*¹	ポリピロール -DS ^で	非伸縮 ポリアニリン*3
破断時の 引張り強さ (MPa)	17.0	68.5	54.4
弹性率 (MPa)	1945	-	-
破断時の伸び (MPa)	0.9	7.7	<u>.</u>

^{*1:}ドデシルベンゼンスルホン酸

表3から明らかなように、本発明によるポリピロールは、電気化学的に合成したポリピロールフィルム及び注型ポリアニリンフィルムと機械的性質で匹敵する

^{*2:}ドデシルスルホン酸イオンJ. M. Ko, H.W. Rhee and C.Y. Kim, Makromol. Chem. Macromol. Symp., 33, 353-359 (1990)

^{*3: &}quot;Conjugated Polymers and Related Materials", ed. W.R. Salaneck, I. Lundström, B. Ránby, 1993, 92

【図1】

FIG. 1A

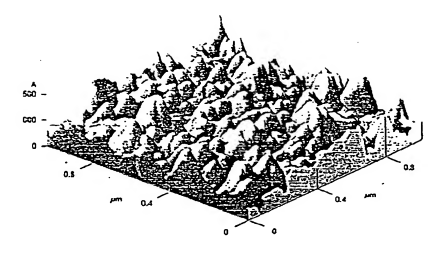
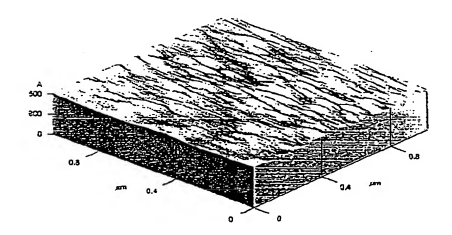
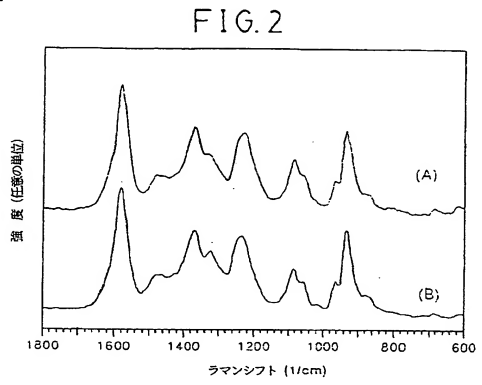


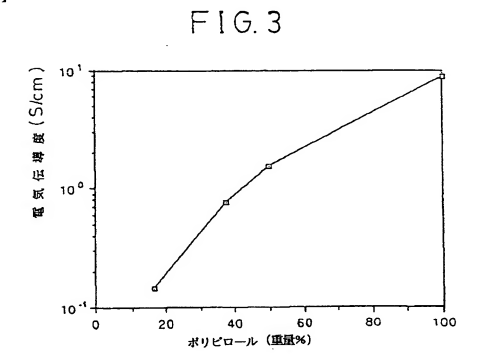
FIG. 1B



【図2】



【図3】



【手続補正書】

【提出日】1997年7月18日

【補正内容】

- I. 明細書の欄
- (1)明細書3頁下から3行に記載の「グラフ」を「グラム」と補正する。
- (2) 同6頁9行に記載の「剤を、好」を「剤を、ポリピロールモノマー1mol当
- り0.05~0.5mol、好」と補正する。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPO	RT	International appl	ication Na.		
			PCT/KR 95/00120			
	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
IPC	IPC ⁶ : C 08 G 61/12					
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification	and IPC .	•		
	DS SEARCHED					
Misimum de	cumentation searched (classification system followed by	classification symbols)			
	: C 08 G 61/12					
Documentati	on searched other than minimum documentation to the e	etest that such docume	ots are included in th	o fields searched		
Electronic de	th base consulted during the international search (name o	of data base and, where	procticable, search t	erms used)		
WPIL						
C DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	peropriste, of the rele	rant passages	Relevant to claim No.		
х	EP 0 413 382 A1 (SOLVAY & CIE, COMPAGNIE GENERALE 1,3,6 D'ELECTRICITE) 20 February 1991 (20.02.91), claims; example 4A.					
A	EP 0 380 726 A1 (ROCKWELL INTERNATIONAL CORP.) OB August 1990 (OB.O8.90), claims.			1,3,6		
A	US 4 552 927 A (WARREN) 12 Nove claims.	mber 1985 (12	.11.85),	1		
Furthe	Further documents are listed in the continuation of Box C. X See patent family annex.					
"T" later document published after the international filing date or priority date and not in considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filing date. "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filing date but laser than the priority date claimed inventional filing date or priority date and not in considered as enders und the principle or theory underlying the invention cannot be considered as ovel or cannot be considered as ovel or cannot be considered as inventive as inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is the ast combined with one or more other such document is the priority date and not in considered as enders und the principle or theory underlying the invention cannot be considered as ovel or cannot be considered as ovel or cannot be considered as inventive as principle or theory underlying the invention cannot be considered as ovel or cannot be considered as inventive as inventive as principle or theory underlying the invention cannot be considered as ovel or cannot be considered as ovel or cannot be considered as inventive as inventive as priority date and not in considered as ovel or cannot be considered as ovel or cannot be considered as ovel or cannot be considered as inventive and invention and invent						
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
15 November 1995 (15.11.95) 05 December 1995 (05.12.95)						
AUST Kohl A-10 Facsimile No	ailing address of the ISA/AT RIAN PATENT OPFICE markt 8-10 14 Vienna 1/53424/535 V210 (seccond sheet) (July 1992)	Authorized officer We Telephone No. 1/	igerstorfer 53424/221	e.h.		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.